

RHEUMOXIDYL 15 MG/ML ORAL SUSPENSION FOR HORSES

Autorizado

No se dispone de esta información para este producto.

Product identification

Nombre del medicamento:

Rheumoxidyl 15 mg/ml Suspension zum Eingeben für Pferde
RHEUMOXIDYL 15 MG/ML ORAL SUSPENSION FOR HORSES

Principio activo:

No se dispone de esta información para este producto.

Especies de destino:

Caballos

Vía de administración:

Vía oral

Product details

Principio activo y concentración:

No se dispone de esta información para este producto.

Forma farmacéutica:

Suspensión oral

Withdrawal period by route of administration:**Vía oral:**

- Caballos

- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in lactating animals producing milk for human consumption.

- Meat and offal. 3 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QM01AC06

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Alemania

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

C&H Generics Limited

Marketing authorisation date:

28/01/2023

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

V7007423.00.00

Fecha del cambio de estado de la autorización:

28/01/2023

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0447/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Alemania Países Bajos

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000108446>